(19) 日本国特許庁 (JP) (12) 公表特許公報(A)

(11)特許出願公表番号 特表2002-501791 (P2002-501791A)

(43)公表日 平成14年1月22日(2002.1.22)

(51) Int.Cl.7

識別記号

FТ

テーマコート*(参考)

A 6 1 M 15/08

A61M 15/08

| 審査請求 未請求 予備審査請求 有 (金 | 全 30 | 育) |
|----------------------|------|----|
|----------------------|------|----|

特顧2000-529285(P2000-529285) (21)出願番号 (86) (22)出顧日 平成10年12月22日(1998, 12, 22) (85)翻訳文提出日 平成12年7月24日(2000.7.24) (86)国際出願番号 PCT/DE98/03808 (87)国際公開番号 WO99/38555 (87)国際公開日 平成11年8月5日(1999.8.5) (31)優先権主張番号 198 04 888.2 (32)優先日 平成10年1月30日(1998.1.30) (33) 優先権主張国 ドイツ (DE) (31)優先権主張番号 198 25 434.2 平成10年5月29日(1998.5.29) (32)優先日 (33)優先権主張国 ドイツ (DE)

(71)出願人 アイジー スプルーテクニック ジーエム ピーエッチ ドイツ D-79664 プェアル アイエム

ハムメット 1

(72)発明者 ゴールデンマン, ラウル

ドイツ 12203 ベルリン デュレルスト

ラーセ 42

(72)発明者 シュバルズパルド、デトレフ

ドイツ 12051 ベルリン エムスター

ストラーセ 85

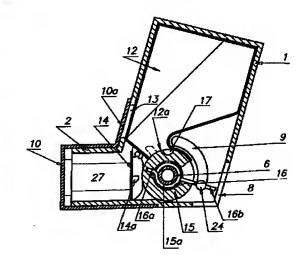
(74)代理人 弁理士 藤本 昇 (外1名)

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 粉末形態の薬剤を投与するための吸入装置

(57)【要約】

粉末化された形態の薬を投与するためのこの吸入装置 は、回転可能な投薬玉を有する筐体を備え、該投薬玉 は、筐体の中に位置される粉末収容室の閉口に関連づけ られる。該投薬玉は、手動で制御され、粉末の一部を受 け取るために周辺部に投薬用凹部を備える。前記投薬玉 は、ねじれパネと連結されており、さらには停止片を備 えている。更に、前記投薬玉は、移動可能な制限停止部 を有する回動可能な作動弁と関連付けられる。前記投業 玉は、投薬玉の停止片が前配作動弁の移動可能な制限停 止部に当たるまで、該投薬玉を回転させることによって 荷重をかけられる。該投薬玉は、後に、通常の呼吸が作 動弁の揺れを引き起こすことによって解除される。該停 止片が筐体の底部を叩くことによる、引き続いて起こ る、投薬玉の加速の突然の停止によって、薬剤は、前記 投薬用凹部から放出され、呼吸気の流れの中に広く拡散 される。これにより、前記薬剤は、呼吸と同期して完全 に吸入され得る。投与のし過ぎ、又は複数分の投薬は防 止される。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 粉末形態の薬剤の一部を受け入れるために外周面に形成された 投薬用凹部を有し、手動で操作可能とされた回転可能な投薬装置を備えたハウジ ングであって、前記回転可能な投薬装置が、円形の外周領域を有し且つ該ハウジ ング内の薬剤収容室の開口に関連づけられてなるハウジングと、

前記投薬装置の回転によって放出された粉末薬が使用者の呼吸気の流れに取り込まれる空気ダクトを形成するべく、空気取り込み口の反対側に位置するように、前記投薬装置の高さにおいて前記ハウジングに連結されたマウスピースとを備えた粉末形態の薬剤用吸入装置であって、

前記投薬装置は、停止片(20)を備え、且つ、弾性固定装置に連結されており、

更に、前記投薬装置は、前記投薬用凹部(17)が前記薬剤収容室(12)の 粉末分配口の範囲内に位置したままの状態で、可動制限停止部(14a)に当接 するまで、先行荷重が掛けられ得るようになっており、

前記制限停止部(14a)は、先行荷重が掛けられた前記投薬装置を解放するように、使用者の呼吸気によって、可動とされており、

前記投薬装置の加速された動きが、前記停止片 (20) によって急激に停止され得るように構成されていることを特徴とする粉末形態の薬剤用吸入装置。

【請求項2】 前記投薬装置が、

ベアリング(15a)用の中心孔を備えた投薬玉(15)として構成されており、該投薬玉(15)は、軸端(6)回りに回転するように構成されていることを特徴とする請求項1に記載の吸入装置。

【請求項3】 前記弾性固定装置が、前記軸端の回りに回転可能なねじれバネ (16)であり、

該ねじれバネ (16) が、短い足 (16a) と長い足 (16b) とを備え、

前記短い足(16a)が、前記投薬玉(15)に接続され、

前記長い足(16b)が、回転可能な操作レバー(11)と、前記ハウジングに 形成された長状口(9)を通って、該ハウジング(1)の外側で連結されており

•

前記投薬玉(15)を回転させること、及び、前記投薬玉(15)に荷重を掛けることを可能とするために、該長状口(9)が、前記軸端(6)と直交することを特徴とする請求項1又は2に記載の吸入装置。

【請求項4】 前記操作レバー (11) が、前記長状口 (9) の中で、タペット (24) を用いながらガイドされ、

前記操作レバー(11)が固定又は中間部を通過することによって、前記操作レバー(11)が、前記投薬玉(15)を先行荷重のかかった位置としながら、制止させられ得ることを特徴とする請求項3に記載の吸入装置。

【請求項5】 呼吸と連動して動かされ得る前記制限停止部 (14a) が、前 記空気ダクト (27) を封鎖し得る移動可能な作動弁 (14) に設けられ、 該作動弁 (14) が、

前記投薬玉(15)が先行荷重を掛けられた条件下にあるときに、前記投薬玉(15)の停止片(20)との連動状態下に、前記投薬玉(15)の直近の位置で、ハウジング(1)の内部において、回転させられ、

前記作動弁(14a)が解放され、前記投薬用凹部(17)が粉末放出口(12a)の領域のほかに位置させられると、前記停止片(20)が、前記ねじれバネ(16)の作用によって、ハウジング(1)の底部に保持されるように、前記投薬玉(15)が、空気ダクト(27)の中に位置されることを特徴とする請求項1に記載の吸入装置。

【請求項6】 キャップ (10) が、操作レバー (11) の自由端部に、スライド可能に設けられ、

操作レバー(11)が初期の状態にあるときに、前記キャップが、マウスピース (2)にかぶさるようにハウジング(1)まで、スライドさせられ得ることを特 徴とする請求項3又は4に記載の吸入装置。

【請求項7】 粉末収容室(12)が、透明な物質からなり、

検査ガラス (13) が、前記粉末収容室 (12) の下方部の位置で、ハウジング (1) に備えられていることを特徴とする請求項1に記載の吸入装置。

【請求項8】 前記キャップ (10) がマウスピース (2) にかぶさるように スライドさせられるとき、ディスク (10a) が、検査ガラス (13) を覆うキ

ャップ (10) に適合させられることを特徴とする請求項6又は7に記載の吸入 装置。

【請求項9】 投薬用凹部 (17) が、球面形状の凹部として形成されていることを特徴とする請求項1から8の何れか一つに記載の吸入装置。

【請求項10】 前記投薬玉は、着脱自在であり、種々の大きさの投薬用凹部 (17)を備えた投薬玉が、挿入され得ることを特徴とする請求項1から9の何れか一つに記載の吸入装置。

【請求項11】 振動機が、粉末収容室(12)に取り付けられることを特徴とする請求項1から10の何れか一つに記載の吸入装置。

【請求項12】 鼻の中への吸入のための鼻アダプター(26)が、取り外し可能に、又は、固定的に、マウスピース(2)に中に挿入されることを特徴とする請求項1から11の何れか一つに記載の吸入装置。

【請求項13】 前記鼻アダプター (26) が、マウスピース (2) の開口部から突き出した、オリーブの形の部分を備え、

該鼻アダプター(26)が鼻孔に対して取り付けられたときは、該鼻アダプター(26)の流管が、密閉されることを特徴とする請求項12に記載の吸入装置。

【請求項14】 前記鼻アダプター (26) が、スナップインによる固定装置を用いて支持され、

該固定装置は、特定の鼻アダプターが特定の粉末吸入器に適合するように構成されていることを特徴とする請求項12又は13に記載の吸入装置。

【請求項15】 前記キャップ (10) が、鼻アダプター (26) のない設計 におけるキャップより長く、

前記キャップ(10)が、前記鼻アダプターを越えてマウスピース(2)にかぶさるようにスライドされ得ることを特徴とする請求項1から14の何れか一つに記載の吸入装置。

【請求項16】 粉末収容室(12)が、約200回投薬分の薬剤を、一回の充填で保持することができるように設計されていることを特徴とする請求項1から15の何れか一つに記載の吸入装置。

【請求項17】 充填される粉末形態の薬剤が吸湿性のときには、乾燥因子が

、投薬装置の中に備えられることを特徴とする請求項1から16の何れか一つに 記載の吸入装置。

【請求項18】 ポンピング装置 (21, 22) が、ハウジング (1) の中に 備えられ、

圧縮空気収容室は、該収容室内の圧縮空気が、移動可能な制限停止部(14a)による投薬玉(15)の解放と同時に、バルブユニット(7、15a、18、25)によって放出されるように、バルブユニット(7、15a、18、25)又は仕切りバルブを介して、前記投薬用凹部(17)に連通され得るように構成されていることを特徴とする請求項1から17の何れか一つに記載の吸入装置。

【請求項19】 前記ポンピング装置は、一端部が移動自在の支持プレート(22)に支持され且つ他端部が動力伝達手段として機能するアングルレバー(23)を介して前記ハウジング(1)内の横壁(3)に支持された蛇腹部材部材(21)に連結され、

前記アングルレバー(23)は、前記蛇腹部材部材に接続された端部とは反対側のほか端部において、前記操作レバー(11)のタペット(24)に連結されており、

前記蛇腹部材部材 (21) は、圧縮空気用ダクト (5) への空気出口孔 (4) 及び

径方向軸端孔(25)を介して、前記軸端(6)の中空スペースに連通されていることを特徴とする請求項1から18の何れかに一つに記載の吸入装置。

【請求項20】 蛇腹部材(21)から空気ダクト(27)への、圧縮された空気の、呼吸と同調した供給を制御するためのバルブユニットが、

第二の径方向軸端口(25)と、第一の径方向軸端口(7)と、投薬玉(15)のベアリングの穴(15a)の壁面と、投薬玉(15)の径方向バルブロ(18)とによって形成され、

前記バルブ片(20)がハウジング(1)の底に置かれているとき、前記バルブ口(18)が、第一の径方向軸端口(7)に揃うことを特徴とする請求項1から19の何れか一つに記載の吸入装置。

【請求項21】 曲がった吹管(19)が、投薬玉(15)の周辺表面にある

バルブロ (18) に接続され、

該バルブロ (18) の、外側からの開口部が、投薬用凹部 (17) に向けられていることを特徴とする請求項1から20の何れか一つに記載の吸入装置。

【請求項22】 ねじれバネ (16) を除くそれぞれの部品が、射出成型されたプラスチックによって作られていること特徴とする請求項1から21の何れか一つに記載の吸入装置。

【発明の詳細な説明】

[0001]

本発明は、粉末化された形態の薬剤を投与するための吸入装置に関し、該吸入装置は、ハウジングとマウスピースとを備える。

このハウジングは、円形態の周辺領域を備え且つハウジングの内部にある粉末 収容室を開かせることと関連している回転可能な投薬装置を備えている。

該投薬装置は、手動で制御され、粉末の一部分を受け取るための周辺にある投 薬用凹部を備えている。

[0002]

このマウスピースは、空気ダクトの中で投薬装置の回転によって放出された粉末薬が、使用者の呼吸気の流れの中に取り込まれるような空気ダクトを形成するために、前記投薬装置の高さで、空気取り込み口と対峙しながら、前記ハウジングと連結されている。

[0003]

高圧ガスや、追加的な空気無しで作用するこの型の吸入装置は、例えばEP 0 559 663の中で、既に述べられている。

該粉末吸入器は、粉末形態の薬剤で満たされた収容室を含んでおり、 該収容室は、ハウジングの内側に位置され、

該収容室の煙突形の開口部は、手動で回転させられる投薬玉によって閉じられている。

前記投薬ドラムの周辺は、少なくとも一つの投薬用凹部を備えており、 該投薬用凹部の大きさは、吸入が予定される粉末薬剤に適合し、該投薬用凹部が 粉末収容室の開口領域にあるときはいつでも薬剤で満たされいる。

マウスピースは、投薬装置の高さで連結されており、

空気取入口は、ハウジングの反対側に設置されている。

該投薬ドラムが回転させられたときには、粉末形態の薬剤は、弱い重力又は振動機構によって強められた力によって、マウスピースの空気ダクトの中に落ち、 患者の吸入気の流れとともに吸入される。

前記装置タイプの知られている問題点、

言い換えると、信頼できる拡散と投薬に対して決定的なものである、投薬用凹部 とマウスピースからの薬の完全な放出は、ここでは、特別の空気制御システムに よって達成される。

前記達成は、投薬室をパフによって吹くこと、短い空気路を通っての粉末の薬の完全な吸入に原因がある。

[0004]

しかしながら、記載したタイプの吸入装置は、吸入気の流が弱いときには、薬 剤は完全には吹き飛ばされず、又は、信頼できる投薬を確実なものとするように 、気流の中で適切に分散されないという欠点を有している。

投薬の信頼性は、以下の事柄によって、更に低下させられる。

すなわち、たとえ吸入が弱かったり、投薬装置が手動で操作されたときで投薬 が起こらなかったときでさえ、薬剤がマウスピースに流れ込むということである

そして、その結果として、続く吸入過程が、過剰投薬や複数投薬となりうる。 【0005】

吸入の気流を強め、分散を促進し、薬剤の摂取をより信頼性のあるものにする ために、圧縮された空気の追加的な流れを作り出すためのポンピング装置が備え られた粉末吸入装置が提案されている。

[0006]

例えば、粉末化された薬剤の定められた投薬は、高圧ガスを用いない吸入装置の側部に備えられるマウスピースの、流れ通路の中に置かれる。

この吸入装置は、EP 0 549 605B1に記述されるように、投薬用 凹部を形作っている横の場所の中のボタンを押すことによって移動させられるプ ランジャーを用るものである。

それと同時に、前記投薬用凹部の一つの内部壁は、ポンプのシリンダーと関連 性を持っている。

先行荷重が掛けられたポンプのプランジャーは、吸入によって制御されたスイッチング装置を用いながら解放される。

これは、空気の流れを生じさせるためであり、

この空気の流れは、粉末化された薬剤を、ノズルを通って、吸入の流れの中に置き、該薬剤をその中で拡散させる。

[0007]

この吸入装置は、最も多様な部品集まりによって構成されている。

これは、投薬と、圧縮空気の追加された流れの作りだし解放するための洗練された機構が原因である。

かかる吸入装置は、それゆえ、前記部品の製造及び組立ての点で、非常に高価でる。

又、特に、ゴミや、埃や、呼吸による湿気が阻害し得るときには、 該吸入装置は、失敗し易い。

これは、該吸入装置の複雑な構造や、種々の要素の必要とされる相互作用が原因である。

更に、横の場所を形作っている投薬用凹部の完全な充填は、保証されないか、 又は、他の部品を追加することによってのみ確かなものとなる。

前記追加された空気の流れは、ポンプのプランジャーの動きによって作られ、 くし状の底部を経由して投薬用凹部に導かれるので、

粉末化された薬剤に加えられる望ましい吹き圧力は、弱いか、強力なポンプ装置 を必要とする。

[0008]

この方法のほかの明らかな不利な点は、圧縮された空気の流れが、呼吸と同期 して放たれる前に、粉末形態の薬が、マウスピースの中に存在することと、それ は、吸入されない限りその場所に留まるということである。

一方、かかる状況は、薬剤が後の時点で服用されると、二重投薬の結果となる 可能性がある。

又もう一方、露出された状態で置かれている薬剤は、汚染されたり、吸湿し得り、これは、粉末吸入器の操作を妨げる。

くわえて、知られている粉末吸入装置は、埃や、水分や、特に呼吸による湿気の侵入や、又は、粉末形態の薬剤の望まない放出に対して、十分には防御されていない。

[0009]

それゆえ、単純な構造を有し、安全な取扱いを可能とし、低コストで製造され、粉末形態の薬剤の正確な投薬と完全な吸入とを保証し、それゆえの過剰投薬と 複数投薬との排除を保証する前記型の吸入装置を供給することが、本発明の課題 である。

[0010]

この課題は、請求項1の導入節に基づいた発明によって解決される。

すなわち、前記投薬装置は、弾性締め付け装置に連結されるとともに、停止片を含んでいる。

そして、該投薬装置は、停止片が移動可能な制限停止部に当たるまで、投薬用 凹部が粉末収容室の粉末供給穴の領域に留まっている間、先行荷重を掛けられる

又、前記制限停止部が、先行荷重の掛けられた投薬装置を解放するための、使 用者の呼吸気によって移動可能であり、

前記投薬装置の加速された動きが、前記制限停止部によって突然ブロックされ得る。

[0011]

他の言葉で表すと、本発明の基本的な考え方は、薬剤が投薬される前に、又は 、薬剤を含んだ投薬用凹部が空気ダクト中に置かれる前に、投薬装置に荷重を掛けることである。

そして、前記投薬装置は、前記先行荷重を掛けられた状態で、吸入によって動かされ得る制限停止部に保持される。

吸入は、該投薬装置を解放したり、加速したりし、そして該投薬装置の加速された動きは、前記投薬装置の停止片がハウジング又はハウジングの底部と当たるとき、突然停止させられる。

この投薬装置の回転の突然の阻害は、粉末化された薬剤が、速い速度で投薬用凹部からの放出され、又、空気ダクトを横切って広く拡散させられる原因となる

同時に、投薬用凹部と薬剤の放出の原因となる使用者の吸入気は、まだ、アク

ティブであり、それゆえ、最後まで拡散した粉末の薬剤は、使用者の呼吸気の流 れの中に直接に運ばれ、そして、使用者の呼吸管を通じて、完全に使用者の体内 に運び込まれる。

薬剤が呼吸によって放たれると、該薬剤は吸入される。

前回の吸入の試みによるマウスピースの残留粉末を原因とする引き続く過剰投薬又は複数投薬は、それゆえ回避される。

[0012]

本発明のほかの点について、前記投薬用凹部は、投薬玉として設計された。 この設計の利点は、空気ダクトの中で気流が渦巻き、粉末の拡散を促進する点 である。

[0013]

本発明の更に別の要点として、投薬玉を先行荷重が掛けられた状態に持つ、可動な制限停止部は、作動弁に取り付けられ、該作動弁は、空気ダクトを閉じ、空気ダクトの中で回転可能につり下げられている。

使用者が息を吸ったとき、負の圧力が作られ、該圧力は、作動弁と制限停止部 を揺らし、先行荷重の掛けられた投薬玉の回転を解放する。

それ以上に、前記回転可能な作動弁は、マウスピースの内部への意図しない息 の吹きかけが原因とされる、ハウジングの内部への湿気の侵入を抑制する。

[0014]

本発明の有利な進歩点は、投薬玉を回転させ、先行荷重を掛けるための操作レバーにある。

該操作レバーは、ハウジングの外側に取り付けられ、該操作レバーには、吸入 装置のマウスピースをシールするためのキャップがレールのうえでスライド可能 に取り付けられている。

このようにして、キャップは、いつも、装置に取り付けられており、失われる ことがない。

結果として、ゴミの混入や、固定された操作レバーの意図しない作動が、極め て低いレベルに又は完全に排除される。

[0015]

本発明の設計のほかの重要な点として、ポンピング装置が、ハウジングに設けられ、該ハウジングの圧縮された空気の貯蔵庫は、バルブユニットをへて投薬用 凹部と連動している。

該連動は、先行荷重の掛けられた投薬玉が吸入と連動して作動し始めると、言い換えれば、粉末薬が粉末収容室から放出されたとき、同時にバルブユニットは、圧縮された空気を、投薬用凹部又は該投薬用凹部の中に含まれる薬剤の中に放出する。

該放出は、壊塊の初期段階においては特に、粉末状の薬剤の拡散を促進する。 該促進は、例えば高齢者や子供のような、減縮された呼吸容量を持つ使用者に よっても、完全で信頼性のある薬剤の摂取をも保証する。

[0016]

本発明の、他の特徴、有益な構造、利点は、下の発明の具体化についての記載から明らかにする。

[0017]

本発明の2つの具体例が、添付された図を参照しながら、より詳細に説明される。

[0018]

図1から3に示す、圧縮された空気の追加された流れを供給するこの粉末吸入 装置は、長方形のハウジング1を備える。

該ハウジング1は、側面の下部にマウスピース2が、上端部に横壁3が備えられる。

該横壁3は、空気出口孔4を備え、前記ハウジングの内壁に沿ってハウジング の低い位置までのびる圧縮空気用ダクト5と関連している。

[0019]

ハウジング1は、その下部に、ハウジングの内部に向かって方向付けられた中空軸端6と、キャップドナット(図に示されていない)とを備え、該キャップドナットは、前記軸端とは直交した方向にのびながら、一方で、ハウジング1の外壁から支持されている。

前記軸端とキャップドナットは、マウスピース2の長手軸に対して横方向では

あるが、該軸と同じ高さで、ハウジングの壁に完全に取り付けられている。

第一の径方向軸端ロ7は、前記マウスピース2の端で、前記中空軸の壁に位置している。

軸端6の中に形成された中空は、前記圧縮空気用ダクト5と関連している。 更に、空気取り込み口8は、前記マウスピース2の反対側の前記ハウジング1 の背面にあり、曲がった長状口9が前記ハウジング1の側壁にある。

[0020]

キャップ10は、マウスピース2のガイドレール(示されていない)に沿って ずらされることが可能であり、入れこ式に操作レバー11に連結されている(図2)。

該操作レバー11の自由端は、上のキャップドナット (示されていない) を軸 に軸支されている。

操作レバー11は、延長部を有し、該延長部は、旋回軸(示されていない)の 旋回される部分から始まっている。

該操作レバー11の自由端は、曲がった長状口9とタペット24とを介して、 ハウジング1の内部に位置されているアングルレバー23と関連している。

キャップ10の、ハウジング1へヒンジで固定された操作レバー11への、入れこ型の接続は、前記キャップをマウスピース2から取り除くことを可能とし、かかる取り除きは、該キャップ10が失われないように、前記吸入装置への接続が維持されたままなされる。

[0021]

前記軸端6に向かって位置する粉末放出口12aを伴う粉末収容室12は、ハウジング1の内部で、軸端6の上部に位置する。

レベルの確認のための検査ガラス13がハウジング1の壁にあり、該検査ガラスは、前記粉末収容室12に面している。

前記粉末収容室12は、透明な物質からなる。

ディスク10aは、太陽光から薬剤を守るため、検査ガラス13を覆うべく、キャップ10が押し開けられたとき、キャップ10に備えられている。

[0022]

ハウジング1の内部領域は、つり下げられた作動弁14によって、マウスピース2の開口部に向かって閉じられている。

該作動弁14は、上向き及び外向きにスイングさせられ得る。

制限停止部14aは、作動弁14の一面に設けられ、該制限停止部は、ハウジングの内部に向かって位置している。

[0023]

粉末放出口は12 a は、該粉末放出口の周縁及び周辺部にしっかりと適合している投薬玉15によってシールされている。

この投薬玉15は、軸方向のベアリング穴15aを備え、該ベアリング穴は、 該投薬玉の中で、軸端6において回転させられる。

更に、短い固定された足16aと、長い移動可能な足16bとを有するねじれ バネは16は、中空軸端6に位置し、前記短い足16aは、前記投薬玉15によって固定されている。

[0024]

投薬玉15は、半球状の投薬用凹部17を、該投薬玉の周辺表面に備えている

該投薬用凹部は、該凹部が前記粉末放出口12aの領域にあるときに、粉末形態の薬剤を受け取ることが可能なように、前記粉末収容室12に向かって位置している。

[0025]

前記投薬玉15は、更に、前記第一の径方向軸端ロ7と同じ範囲の水平位置に 位置されている、回転するバルブロ18を備えている。

吹管19は、投薬玉15の周辺部で、バルブロ18の開口部に接続されており、該吹管の開口側は、投薬用凹部17に向けられている。

最後に、投薬玉15の周辺表面は、前記投薬玉15を制限停止部14a又はハウジング1の底部に制止させるための停止片20を備えている。

[0026]

空気出口孔4に接続されている口を備える蛇腹部材21は、前記横壁3の下に 設けられている。 該蛇腹部材の反対の部位では、前記蛇腹部材21は、支持プレート22のうえ に位置する。

該支持プレートは、圧縮バーとして作用する前記アングルレバー23に接続されている。

アングルレバー23の自由端は、長状口9を経由して、ハウジング1の外側の操作レバー11の延長部(図示されず)に接続されている。

該アングルレバー23、ねじれバネの16の長い足16bと連動する、長方形の突き出たタペット24を備えている。

[0027]

これまで静止状態について記載されてきた、圧縮された空気による強化を伴う 粉末吸入器の具体例に関し、以下、その機能が記載される。

[0028]

粉末吸入器が使用されない状態のとき、キャップ10は、外部の埃の侵入が防止され得るような方法で、マウスピース2をおおうように、スライドさせられている(図1)。

それゆえ、使用者が意図せずキャップ10を動かしたり又は喪失したり、或いは、吸入器をケースやジャッケットのポケットなどに入れて持ち運ぼうとうとしたとき、意図せず薬剤の投与が開始されることを不可能にする。

[0029]

検査ガラス13は、ディスク10aで覆われており、そして、透明な粉末収容 室12の中にある粉末状の薬剤を太陽光から守っている。

作動弁14は、垂直の位置にあり、その位置においてマウスピース2を塞いでいる。

アングルレバー23が低い位置にあるときには、蛇腹部材21とねじれバネ16は、荷重の掛けられていない状態にあり、投薬玉の投薬用凹部17は、粉体化された物質の中に位置する。

言い換えると、図に示されるように、漏斗の形をした粉末放出口12aの右手 に位置する。

粉末収容室12は、一度の充填で、約200回の投薬ができるように設計され

ている。

[0030]

投薬用凹部17の大きさによって決定される粉末形態の薬の一回分の投薬を放出するには、キャップ10は、マウスピース12から離されるが、しかし分かれることなく操作レバー11に連結され、このようにして、全体として一つの装置はとなっている。

操作レバー11が下向きに動かされたとき、タペット24は、長状口9に沿って上方に旋回し、操作レバー11に接続されたアングルレバーは上向きに押され、該蛇腹部材の中の空気を圧縮しながら、蛇腹部材21を圧縮する。

そして、ねじれバネ16の手助けの下、その停止片20が、作動弁14の制限停止部14aに触れるまで、投薬玉15を回転させ、

その時点から、ねじれバネ16に荷重を掛け、このようにして、投薬玉に15に 先行荷重を掛ける。

この投薬用凹部17は、図の中で示すように、投薬玉15に先行荷重が掛けられた状態で、粉末放出口12aの左の端に位置させられる。

[0031]

使用者が、マウスピース2から吸入したとき、生成される負の圧力が、作動弁 14を上向きに揺らし、そして、制限停止部14aによって抑止されていた投薬 玉を解放する。

そして、前記投薬玉は、停止片20がハウジング1の底部に、音が聞こえるように打ち付けるまで、ねじれバネ16の力によって回転させられる。

同時に、前記投薬玉15の径方向のバルブロ18は、蛇腹部材21の中で圧縮された空気が、急に、空気出口孔4、圧縮空気用ダクト5、中空軸端6、径方向軸端口7、バルブロ18、吹管19を通じて、粉末の薬剤で正確に満たされており、及び、粉末収容室12の領域のほかに位置される投薬用凹部17に吹き込むように、中空軸端6の第一の径方向軸端口7に揃うように揃うようになる。

[0032]

粉末形態の薬剤は、遠心力と引力によることのみならず、圧縮された空気におけるブローと、投薬玉(15)の回転の突然の阻害とによって、使用者の吸入気

の流れとともに渦巻かれ、そして、良好な拡散状況の下、使用者の気道の中に運 び込まれる。

同時に、圧縮された空気の流れは粉末の噴霧を強くし、例えば子供や老人のような、吸入体積が、平均値である11/sを下回るときでさえ、粉末の薬剤の安全な吸入を保証する。

作動弁14は、吸入の後、直ちに、初期の垂直の位置に落ちて戻る。

このようにして、患者が意図しないでマウスピース2に息を吹き込んだとき、 湿気を吹くんだ呼吸気から、投薬玉15と粉末物質とを保護する。

前記作動弁がその初期の垂直の位置に戻ることは、又、キャップに取り付けられ、キャップが閉じられるときに作動弁に働きかけるバットによっても確かなものとされる(図示されず)。

[0033]

操作レバー11がキャップ10の閉じた位置に動かされたとき、ねじれバネ16のみならず、アングルレバー23と、蛇腹部材21と、投薬玉15は、図1に示される、各々の初期の位置に戻される。

そして、軸端口7とバルブロ18、又は投薬玉15のベアリング15aの中心の穴の横の領域によって形成される、圧縮された空気に対する供給バルブも再び閉じられる。

第二の径方向軸端口25は、蛇腹部材21の中に空気を送るために、中空軸端6に設けられている。

投薬玉15が、その初期の位置にあるときは、前記第二の軸端口25は、バルブ口18 (又は、ここに表されていないほかの口) に揃っている。

それにより、空気は、他の圧縮過程のために、蛇腹部材21に流れ込むことが 可能となる。

[0034]

この粉末吸入器は、キャップが取り除かれ、操作レバーが再び動かされたときのみ、再び作動可能となる。

薬剤のほかの投薬は、吸入気の流れの中に運び込まれたときの後にのみ、使用者の呼吸管に入ることができる。

もし、使用者が吸入を行わなかったり、又は/及び、再びマウスピース2をシールしなければ、粉末化された薬剤は、粉末収容室12の中の投薬用凹部17の中にとどまる。

意図しない二重の又は複数回の投薬は排除される。

更に、投薬玉15の停止片20がハウジングの底を打ち付けたとき、音が生成され、無関係の空気は、シューとの音とともに吹管19から吹き出される。

前記音は、使用者に、粉末の薬剤が実際に投与されたことを示すものである。 【0035】

このように、この吸入装置は、技術の未熟な使用者によっても、安全に且つ容易に取り扱われ得る。

その数少ない構成要素は、主に、射出成型された部品で作られるので、容易に 且つ安価に、2つの部分からなるハウジングに組み立てられる。

[0036]

図4は、本発明に係る吸入装置の、単純化された具体例を示している。

すなわち、圧縮された空気の追加の気流を生成するための手段のないものである。

この具体例は、単純な設計と、複雑でない製造法とによって特徴付けられる。 この具体例は、追加の空気なくして、粉末化された薬のすばらしい分散と、患 者による信頼できる摂取とを保証する。

この投薬玉15は、マウスピース2がキャップ10によってシールされているときは、接続されたねじれバネ16は荷重のかけられていない状態で、図1に示されるように、初期の位置で規制のない位置にある。

ねじれバネ16の長い足16bに連動された、操作レバー11のタペット24 は、長状口9の中の低い位置にある。

キャップ10がマウスピース2から動かされ、操作レバー11が図2に示される位置に動かされたとき、投薬玉15は、タペット24の動きと同時に、前記投薬玉15の停止片20が、制限停止部14aに当たるまで回転する。

タペット24がもう一方の長状口9の上側の端に当たるまで、操作レバー11 が動かされたとき、ねじれバネ16は曲げられ、そして、投薬用凹部17が粉末 収容室12の縁の直近に置かれる投薬玉15には、荷重が掛けられる。

患者が吸入し、それゆえマウスピースの中に生じた負の圧力が作動弁14を振り上げたとき、投薬玉は突然解放される。

停止片20が、マウスピース2の底に当たったとき、先行荷重によって加速された動きは、突然停止させられる。

[0037]

投薬用凹部17の中に含まれる粉末形態の薬剤の、突然の加速と停止の動きと、遠心力とは、投薬用凹部17からの完全な薬の放出と、拡散と、マウスピース2の管の中の広い領域を跨っての渦巻とを生じる。

患者による完全な粉末薬の摂取は、圧縮された空気の追加的な気流なくして、 同時の、又、負の圧力による、断続的な吸入気の供給によって保証される。

[0038]

図5は、マウスピース2に挿入される一体化された単鼻孔のアダプター26を 備える、前記粉末吸入器の具体例を示している。

前記鼻アダプター26は固定的に又は取り外し可能に取り付けられうるし、又 、後の時点で、取り外し可能にマウスピースの中に挿入されることも可能である

前記鼻アダプター26は、特定の吸入装置のみに適合するような、ユニークな デザインを有している。

[0039]

図 6 は、キャップ 1 0 がマウスピース 2 にかぶさるように完全にスライドされた吸入装置と、キャップ 1 0 がマウスピース 2 から取り外された吸入装置と、キャップ 1 0 が取り外され、吸入器を作動させる操作レバー 1 1 が下向きに動かされた吸入装置とを示す。

図5は、キャップ10は、前記操作レバーに沿ったレール外形11aのうえで 導かれ、そして振り出し式に操作レバーを延長するが、しかし常に操作レバーと 接続された状態であることを明瞭に示している。

[0040]

粉末形態の薬剤の全ては、本発明に係る吸入装置を用いて投与されうる。

それは、喘息やそれに似た病気の治療に対して、とりわけ効果的であることが 明らかになっている。

[0041]

交感神経興奮剤やコルチコイドに例示される活性成分も投与され得る。

それは、とりわけ下記の物質及び組合せ/混合物その他:サルブタモール、クロモリンナトリウム、ブデソニド、ベクロメタゾン、レプロテロール、フェノテロールに適している。

【図面の簡単な説明】

【図1】

圧縮された空気の追加された流れを作り出す方法の備えられた本発明の吸入装置の、閉じられた初期の位置での側面図を示す。

【図2】

キャップがマウスピースから動かされ、下部に折り曲げられた、図1 の吸入装置を示す。

【図3】

粉末形態の薬剤が吸入されるときの図1、図2の吸入装置の概略図を示す。

【図4】

圧縮された空気の追加された流れなく作用する本発明による吸入装置の、初期の閉じられた位置における側面図を示す。

【図5】

マウスピースに適合した鼻用アダプターが備えられた吸入装置を示す。

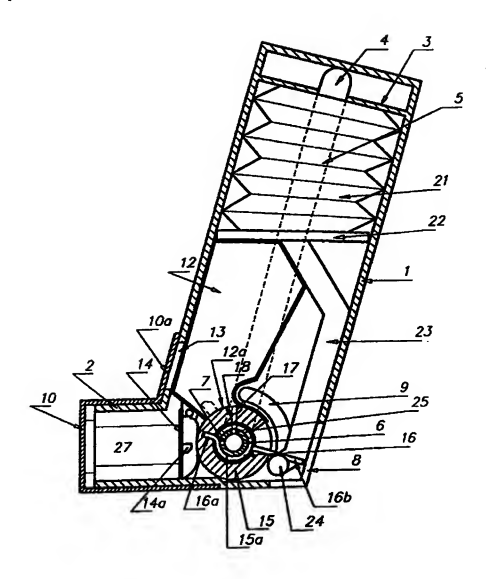
【図6】

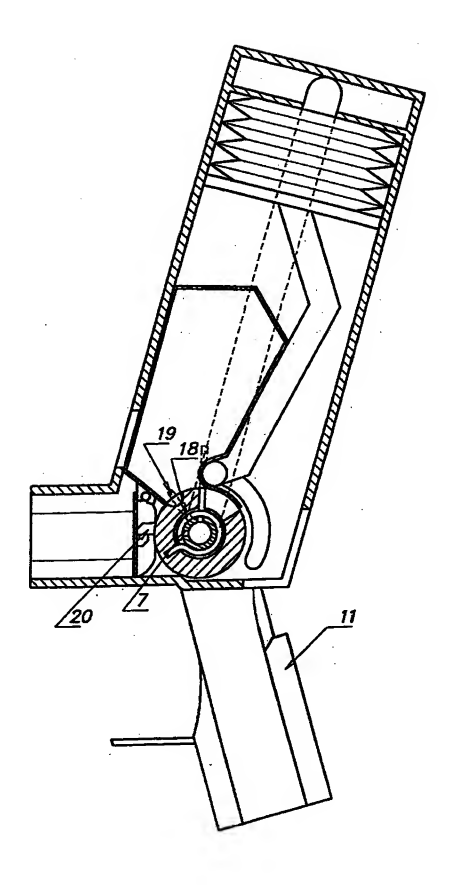
異なったキャップの位置の粉末吸入器の、3つの側面図を示す。

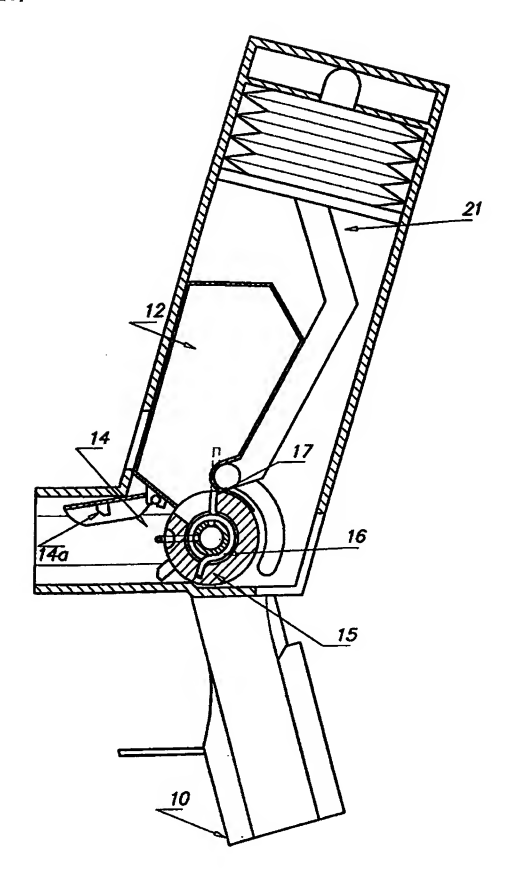
【符号の説明】

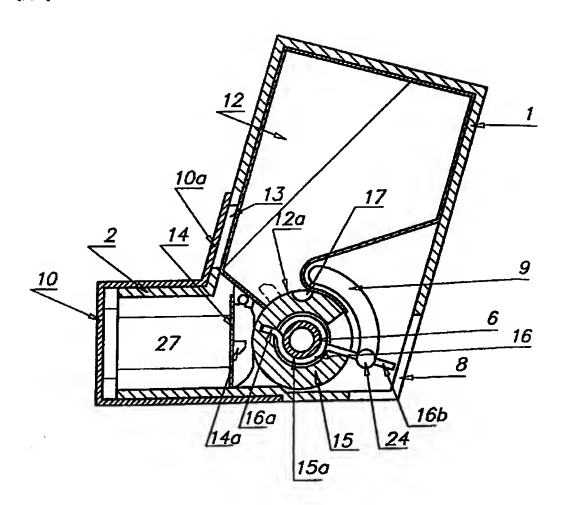
- 1 ハウジング
- 2 マウスピース
- 3 横壁
- 4 空気出口孔
- 5 圧縮空気用ダクト

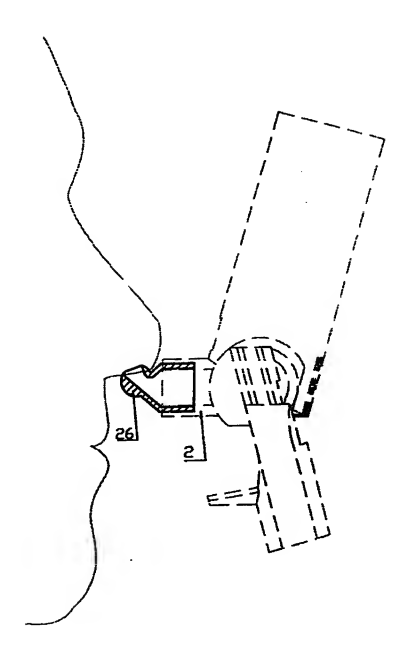
- 6 中空軸端
- 7 第一の径方向軸端口
- 8 空気取り込み口
- 9 曲がった長状口
- 10 キャップ
- 10a ディスク
- 11 操作レバー
- 11a レール外形
- 12 粉末収容室
- 12a 粉末放出口
- 13 検査ガラス
- 14 作動弁
- 14a 制限停止部
- 15 投薬玉
- 15 a ベアリングの穴
- 16 ねじれバネ
- 16a 短い足
- 16 b 長い足
- 17 投薬用凹部
- 18 バルブロ
- 19 吹管
- 20 停止片
- 21 蛇腹部材
- 22 支持プレート
- 23 アングルレバー
- 24 タペット
- 25 空気取入口
- 26 鼻アダプター
- 27 空気ダクト

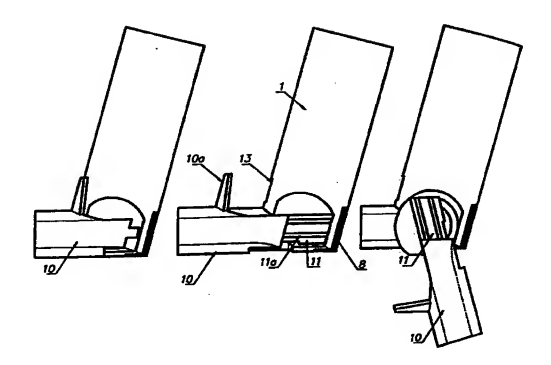












| | INTERNATIONAL SEARCH | REPORT | Int .tional Ap | plication Ne |
|--|--|--|--|--|
| | | | PCT/DE 98 | |
| IPC 6 | RFICATION OF SUBJECT MATTER A6 1M15/00 | | · | |
| 4 | to International Patent Classification (IPC) or to both national classific | ation and IPC | | |
| | ocumentation coarched (classification system followed by classification | on avenholis) | | |
| TLC 0 | MION | | | |
| | tion searched other than minimum documentation to the extert that e | | | |
| | late base consulted during the international search (name of data bas | e and, where practica | i, search terms used | 0 |
| C. DOCUM | ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT | | | |
| Category | Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele | want passages | | Relevant to claim No. |
| A | WO 92 05823 A (YALOIS) 16 April 1 see page 28, line 17 - page 30, l see figures 11,12 | 992 ine 28 | | I |
| A | WO 92 08509 A (MINNESOTA MINING A MANUFACTURING COMPANY) 29 May 199 see page 9, line 14 - page 10, lisee figures 1,2 | 2 | | 1 |
| Furth | er documents are listed in the continuation of box C. | Y Patent family | nembers are listed i | n annex. |
| "A" documer correide "E" earlier de filing de "L" documer which is citation "O" documer documer "P" documer | It defining the general elete of the art which is not mod to be of particular relevances occurrent but published on or after the internetional in a which may throw doubts on priority clatin(s) or solded to establish the publication date of another or other special peace (as specified) or the repetit peace (as specified) of the referring to an oral disclosure, use, exhibition or search and prior to the internetional filing date but | cited to understant invantion C document of particul cannot be consider involve an invantive document of particul cannot be considered to current to combide document to combide to combide to combide to combide the combinet | net in conflict with to the principle or the lar relevence; the closed novel or cannot to a step when the doc lar relevance; the closed to involve an invented with one or more neation being abvious | he application but ory underlying the simed invention or considered to urman is taken alone airred invention entities step when the so ther such docu- side a person skilled |
| Date of the a | ciual completion at the international search | | he international sear | |
| 6 | May 1999 | 17/05/19 | 99 | |
| Name and m | aling address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Petentisen 2 NL - 2280 HV Fillewit Tel. (+31-70) 340-2040, TX. 31 651 epo nt FBIX (+31-70) 340-3016 | Authorized officer Schönlei | en, J | |

Ferm PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Int. items Application No PCT/DF 98/03808

| Patent document cited in search report | | Publication date | Patent family member(s) | | Publication data |
|---|---|---------------------|-------------------------|------------|------------------|
| W0 9205823 | A | 16-04-1992 | FR | 2667509 A | 10-04-1992 |
| | | | NO | 9205824 A | 16-04-1992 |
| | | | FR | 2667790 A | 17-04-1992 |
| | | | US | 5447151 A | 05-09-1995 |
| WO 9208509 | A | 29-05-1992 | AU | 655610 B | 05-01-1995 |
| | | | AU | 8873391 A | 11-06-1992 |
| | | | CA | 2095923 A | 15-05-1992 |
| | | | DE | 69122118 D | 17-10-1996 |
| | | | DE | 69122118 T | 13-02-1997 |
| | | | EP | 0557333 A | 01-09-1993 |
| | | | JP | 6502095 T | 10-03-1994 |
| | | | NZ | 240562 A | 22-12-1994 |
| | | | US | 5408994 A | 25-04-1999 |

Form PCT/ISA/210 (patent family entrart) (July 1992)

フロントページの続き

(81)指定国 EP(AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OA(BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG), AP(GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), EA(AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), AL, AU, BA, BB, BG, BR, CA, CN, CU, CZ, EE, GE, HR, HU, ID, IL, IS, JP, KP, KR, LC, LK, LR, LT, LV, MG, MK, MN, MX, NO, NZ, PL, RO, SG, SI, SK, SL, TR, TT, US, UZ, VN, YU

Inhalation device for administering powdered forms of medication

Publication number: JP2002501791 (T)
Publication date: 2002-01-22

Inventor(s): Applicant(s): Classification:

- international:

A61M15/00; A61M15/08; A61M; A61M15/00; A61M15/08;

(IPC1-7): A61M15/08

- European;

A61M15/00T

Application number: JP20000529285T 19981222

Priority number(s): DE19981004888 19980130; DE19981025434 19980529;

WO1998DE03808 19981222

Abstract not available for JP 2002501791 (T)
Abstract of corresponding document: US 6752147 (B1)

An inhalation device for administering powdered forms of medication includes a housing with a rotatable dosing ball associated with an opening of a powdered reservoir located inside the housing. The dosing ball may be operated manually and includes a peripheral dosing cavity for receiving a dose of powder. The dosing ball is connected with a torsion spring and further includes a stop piece. In addition, the dosing ball is associated with a pivotable trip flap that has a movable limit stop. The dosing ball is preloaded by turning the dosing ball until the stop piece comes to rest on the movable limit stop of the trip flap. The dosing ball is then released as normal user breathing triggers a swaying of the trip flap. The stop piece is configured to hit against the bottom of the housing which abruptly blocks acceleration of the dosing ball, which in turn causes the medicine to be cataputted out of the dosing cavity and be widely dispersed in the stream of respiratory air so that the medicine may be inhaled completed and in sync with respiration. Overdosing or release of multiple doses is thus prevented by the inhalation device.

Aiso published as:

JP3985993 (B2)

US6752147 (B1) TR200002005 (T2) SK285463 (B6) SI20363 (A)

more >>

Data supplied from the espacenet database - Worldwide